Spedizione in abbonamento postale - Gruppo I



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 20 luglio 1981

SI PUBBLICA NEL POMERIGGIO DI TUTTI I GIORNI MENO I FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA UFFICIO PUBBLICAZIONE DELLE LEGGI E DECRETI - CENTRALINO 65101 Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato libreria dello stato piazza g. Verdi, 10 - 00100 roma - centralino 85081

N. 10

MINISTERO DELLA SANITA'

DECRETO 26 giugno 1981.

Disposizioni sulla produzione di preparati galenici officinali per uso umano.

SOMMARIO

DECRETO 26 giugno 1981: Disposizioni sulla produzione di preparati galenici officinali per uso		
umano	Pag.	5
Elenco indice del formulario nazionale:		
Elenco indice dei formulario nazionale;		
Capsule	n	8
Colliri	»	8
Compresse	D	8
Gocce!		
Gocce auricolari e nasali))	9
Gocce orali	"	9
Polveri	1)	10
Pomate	»	10
Pomate oftalmiche))	10
Preparazioni per uso parenterale:		
Soluzioni iniettabili	»	10
Liquidi perfusionali, anticoagulanti, tampone, per dialisi	»	11
Sciroppi elisir	»	15
Soluzioni))	15
Suppositori e succedanei))	16

LEGGI E DECRETI

MINISTERO DELLA SANITA'

DECRETO 26 giugno 1981.

Disposizioni sulla produzione di preparati galenici officinali per uso umano.

IL MINISTRO DELLA SANITA'

Visto il decreto ministeriale 12 febbraio 1972, con cui fu approvato il testo della Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana - VIII edizione, contenente, fra l'altro, al III volume, il « Formulario nazionale », raccolta di preparazioni galeniche eseguibili dalle officine farmaceutiche autorizzate alla produzione di galenici;

Visto il decreto ministeriale 1º marzo 1973, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 98 del 14 aprile 1973, relativo all'entrata in vigore della predetta VIII edizione della Farmacopea ufficiale;

Visto il decreto ministeriale 2 gennaio 1975, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 30 del 31 gennaio 1975, con il quale fu sospesa l'efficacia del menzionato decreto ministeriale 1º marzo 1973, limitatamente all'entrata in vigore delle norme di cui al III volume della Farmacopea ufficiale - VIII edizione, e fu stabilito che fino al 31 giugno 1975 la produzione e la distribuzione dei galenici restava disciplinata dalle preesistenti norme;

Visti i decreti ministeriali 30 giugno 1975, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 176 del 4 luglio 1975 e 26 novembre 1977, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 326 del 30 novembre 1977, con i quali l'efficacia del citato decreto ministeriale 2 gennaio 1975 fu prorogata, rispettivamente, fino all'entrata in vigore del nuovo metodo organico per la determinazione dei prezzi delle specialità medicinali e fino all'entrata in vigore della nuova edizione del «Formulario nazionale » della Farmacopea ufficiale;

Vista la lettera in data 13 maggio 1980, con cui il Presidente della commissione permanente per la revisione e la pubblicazione della Farmacopea ufficiale ha trasmesso l'elenco indice della nuova edizione del « Formulario nazionale » e relative « avvertenze »;

Ravvisata l'opportunità di prevedere specifiche condizioni per il rilascio delle autorizzazioni alla produzione dei galenici, nonchè per il mantenimento delle autorizzazioni rilasciate;

Visti gli articoli 124, 143 e 144 del testo unico delle leggi sanitarie, approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265, modificato dalla legge 7 novembre 1942, n. 1528;

Visto il regolamento per il servizio farmaceutico, approvato con regio decreto 30 settembre 1938, n. 1706; Vista la legge 13 marzo 1958, n. 296, istitutiva del Ministero della sanità;

Vista la legge 9 novembre 1961, n. 1242, relativa alla revisione e pubblicazione della Farmacopea ufficiale; Visto l'art. 6 della legge 23 dicembre 1978, n. 833, relativa all'istituzione del Servizio sanitario nazionale;

Decreta:

Art. 1.

Le imprese titolari di officine farmaceutiche autorizzate dal Ministero della sanità alla produzione di galenici possono produrre soltanto le preparazioni galeniche comprese nell'elenco-indice allegato al presente decreto e nei suoi aggiornamenti, fatto salvo il disposto del primo e secondo comma del successivo art. 5.

Art. 2.

Con successivi decreti saranno approvate le monografie relative alle preparazioni galeniche specificate nell'articolo precedente. Le preparazioni dovranno corrispondere ai caratteri e ai saggi descritti nelle monografie a partire dal termine indicato nei decreti di approvazione di queste ultime.

Art. 3.

Le imprese di cui all'art. I del presente decreto devono comunicare al Ministero della sanità - Direzione generale del servizio farmaceutico quali preparazioni, fra quelle comprese nell'allegato elenco-indice, intendono produrre.

Le comunicazioni effettuate ai sensi del comma precedente devono indicare, per ciascun preparato:

- a) la composizione quali-quantitativa degli eccipienti, i quali debbono, comunque, essere costituiti da sostanze incluse nella Farmacopea ufficiale italiana o nelle Farmacopee ufficiali di Stati esteri;
 - b) la posologia abituale.

Le imprese di cui al primo comma del presente articolo potranno iniziare la produzione, a scopo di vendita, delle preparazioni galeniche, dopo che il Ministero della sanità avrà dato il proprio assenso, sulla base delle comunicazioni pervenute, tenuto conto delle risultanze agli atti e dell'esito delle ispezioni alle officine produttrici.

Il diniego di assenso del Ministero della sanità deve essere motivato.

Art. 4.

Le imprese di cui al precedente art. I che intendano produrre, come galenici officinali, preparazioni non comprese nell'elenco-indice allegato al presente decreto e nei suoi aggiornamenti, devono inoltrare circostanziata domanda al Ministero della sanità che, sentita la commissione permanente per la revisione e la pubblicazione della Farmacopea ufficiale, deciderà sull'inclusione di dette preparazioni in un aggiornamento dell'elenco-indice, nonchè, di conseguenza, sulla domanda presentata.

Art. 5.

Le imprese di cui all'art. I del presente decreto possono produrre, nei limiti previsti dai rispettivi decreti autorizzativi, senza l'osservanza delle disposizioni di cui agli articoli precedenti, preparazioni tradizionali di derivazione magistrale e di uso consolidato, comprese in apposito elenco da approvare con successivo decreto, sentita la commissione permanente per la revisione e la pubblicazione della Farmacopea ufficiale.

Le imprese di cui al comma precedente, nonchè le imprese autorizzate a produrre, come « prodotti chimici da usare in medicina », ai sensi dell'art. 144 del vigente testo unico delle leggi sanitarie, sostanze descritte nella Farmacopea ufficiale, possono procedere alla ripartizione in contenitori idonei e pronti all'uso delle sostanze stesse, purchè rientranti tra quelle a tal fine specificate con apposito decreto.

Per ciascuna delle preparazioni di cui al primo comma del precedente art. 3 e delle preparazioni di cui al primo comma del presente articolo, l'impresa produttrice deve approntare e tenere a disposizione dell'autorità sanitaria una documentazione tecnico-analitica redatta secondo le disposizioni contenute nella circolare del Ministero della sanità n. 19 del 30 gennaio 1970, e successive modificazioni.

Successivamente alla approvazione e pubblicazione delle monografie previste dal precedente art. 2, la documentazione di cui al comma precedente dovrà fare riferimento alle corrispondenti monografie, per le parti in esse comprese.

Art. 6.

Le preparazioni galeniche comprese nell'elenco-indice allegato al presente decreto e nei suoi aggiornamenti, nonchè nell'elenco di cui al primo comma del precedente art. 5, non possono essere messe in commercio con nome diverso da quello indicato nell'elenco di appartenenza.

Le confezioni delle preparazioni comprese nell'elenco-indice allegato al presente decreto e nei suoi aggiornamenti devono contenere il numero di unità o la quantità in peso o volume specificati per ogni formulazione.

Art. 7.

I contenitori delle preparazioni galeniche di cui al primo comma del precedente art. 6 devono essere muniti di chiusura di garanzia a cura del produttore.

Le forme farmaceutiche già predisposte per la somministrazione singola, devono poter consentire la somministrazione in dose unitaria.

Gli involucri esterni, di qualità e consistenza tali da assicurare un'efficiente protezione, non devono essere sigillati.

Le etichette o le diciture sugli involucri e/o sui contenitori devono riportare le indicazioni seguenti:

- a) la denominazione del medicamento;
- b) la composizione qualitativa e quantitativa;
- c) la categoria terapeutica, prevista dalla relativa monografia;
- d) il numero delle singole unità o il peso o volume contenuto nella confezione;
- e) la posologia usuale indicata;
- f) il numero del lotto di produzione;
- g) la data di preparazione e, se prescritta, quella di scadenza;
- h) ogni altra avvertenza prevista dalle norme vigenti o ritenuta necessaria, anche ai fini della disciplina di dispensazione al pubblico;
 - i) il nome e la sede dell'officina produttrice;
- l) il prezzo di vendita al pubblico, in conformità a quanto disposto con il provvedimento di cui al successivo art. 11, primo comma.

Le indicazioni di cui al comma precedente devono essere stampate o scritte con caratteri neri chiaramente leggibili.

Le diciture riferentisi all'obbligo di ricetta medica o altre avvertenze particolari, eventualmente imposte, debbono essere stampate o scritte in rosso.

Non è consentita alcuna aggiunta o variazione alle indicazioni sopra specificate, nè possono essere acclusi alle confezioni prospetti illustrativi, salvo che per riportare eventuali avvertenze cautelative stabilite dal Ministero della sanità.

Art. 8.

Le preparazioni specificate nell'elenco allegato al presente decreto, nei suoi aggiornamenti e nell'appendice prevista dal primo comma del precedente art. 5, possono essere prescritte dal medico con l'indicazione della sola denominazione, seguita dalla sigla F.N. L'eventuale indicazione del produttore aggiunta dal medico non vincola il farmacista nella spedizione della ricetta.

Art. 9.

Le disposizioni contenute negli articoli precedenti si applicano a decorrere da un anno dalla data di pubblicazione del presente decreto nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Fino alla data indicata nel primo comma, le officine autorizzate alla produzione di galenici potranno continuare a produrre preparazioni galeniche sulla base delle norme vigenti.

Le scorte delle preparazioni di cui al precedente comma, non conformi alle disposizioni del presente decreto, potranno essere mantenute in commercio fino al 30 giugno 1983.

Art. 10.

Le disposizioni del presente decreto non si applicano alle preparazioni magistrali eseguite dal farmacista nella farmacia, nè alle preparazioni galeniche officinali per uso veterinario.

Art. 11.

Con successivo provvedimento, da emanarsi entro il termine di cui al primo comma del precedente art. 9, saranno dettate disposizioni sui prezzi dei prodotti disciplinati dal presente decreto.

Art. 12.

Sono abrogate le disposizioni di cui al III volume della Farmacopea ufficiale - VIII edizione, approvata con decreto ministeriale 12 febbraio 1972.

Roma, addì 26 giugno 1981

Il Ministro: Aniasi

ALLE	ALLEGATO		Confe	Confezione
ELENCO INDICE DEL FORMULARIO NAZIONALE		Acido acetilsalicilico 250 mg e codeina fosfato 10 mg - Compresse .	т т	20
		Acido ascorbico 500 mg Compresse	*	20
APSULE	onfezione	Acido etacrinico 50 mg - Compresse	*☆	12
Ampicillina 250 mg n.	- 12	Acido nalidissico 500 mg - Compresse	*	20
Cefalessina 250 mg	12	Allopurinolo 100 mg - Compresse	•	50
Cefalessina 500 mg	œ	Aloperidolo 1 mg - Compresse	*	20
Cloramfenicolo 250 mg · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	12	Amitriptilina 10 mg - Compresse rivestite	*	30
Dossiciclina cloridrato equivalente a 100 mg di dossiciclina	&	Aminofilina 200 mg - Compresse rivestite	٠	20
Piperazina adipato 300 mg · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	20	Alluminio idrossido 120 mg e magnesio trisilicato 250 mg - Compresse masticabili	na-	30
Tetraciclina cloridrato equivalente a 250 mg di tetraciclina	91	Atropina solfato 0,250 mg - Compresse		20
		Cascara 250 mg - Compresse rivestite	*	20
COLLIRI		Chinidina solfato 200 mg - Compresse	*	20
Antazolina solfato 0.5% n/v e nafazolina nitrato 0.03% n/v m	92	Chinina solfato 250 mg - Compresse rivestite		20
	-	Cicloserina 250 mg Compresse	*	40
Attribution Solidate 1/0 pl/v	2 5	Clordiazepossido cloridrato 20 mg - Compresse rivestite		20
Tringment of 10,2 % p/V	0 0	Clorochina fos'ato 250 mg Compresse		30
THORESCENE SOCICE 1/0 P(v	2 2	Clorpromazina cloridrato 25 mg - Compresse rivestite	*	20
Actualization situate 0.0250/2/1.	2 9	Clorpropamide 250 mg - Compresse	*	20
thatazonna mirato 0,027/o p/v	2 5	Codeina fosfato 30 mg - Compresse	*	10
Neomichia soliato 0,5% p/v	2 9	Coschicina 0,5 mg - Compresse		20
Cutatiopus monutato 1/0 p/v	2 2	Cortisone acetato 25 mg - Compresse	*	20
Find a print of the poly of the print of the	2 9	Desametasone 0,5 mg - Compresse	*	01
Colfacetamide coding 100/ n/tr	2 5	Diazepant 5 mg - Compresse rivestite	*	20
Zinco colfato 0.50/ p.fr	2 9	Difenidramina cloridrato 25 mg Compresse	•	20
	2	Digitossina 0,10 mg - Compresse	*	20
		Digossina 0,125 mg Compresse	*	30
COMPRESSE		Digossina 0,250 mg – Compresse	•	30
Acido acetilsalicilico 100 mg – Compresse orosolubili n.	20	Efedrina cloridrato 25 mg - Compresse	•	20
	ć	Ergometrina maleato 0,5 mg - Compresse	*	10
Acido acetilsalicilico 300 mg - Compresse	07	Ergotamina tartrato mg - Compresse .	•	20
Acido acetilsalicilico 500 mg - Compresse gastroresistenti	20	Eritronicina stearato equivalente a 250 mg di critromicina - Compresse	*	12

Confezione		Confezione
Esamina citrica 500 mg - Compresse 20	0 Pirimetamina 25 mg - Compresse .	n. 10
Etambutolo 200 mg - Compresse	0 Potassio permanganato 100 mg - Compresse	. , 20
Etambutolo 400 mg - Compresse	Potassio, permanganato 250 mg - Compresse	. " 20
ğ		01 *
	Probenecid 500 mg - Compresse	* 20
ca 100 mg - Compresse	Procainamide cloridrato 250 mg - Compresse	* 20
Fenobarbitale 20 mg - Compresse	Prometazina cloridrato 25 mg - Compresse rivestite	» 20
Fenobarbitale 50 mg - Compresse	0 Propifenazone 300 mg - Compresse	. * 20
Fenobarbitale 100 mg - Compresse		» 50
Fenossimetilpenicillina 125 mg - Compresse		. » 50
Fenossimetilpenicillina 500 mg - Compresse		, 20
presse rivestite		* 100
Ftalilsolfatiazolo 500 mg - Compresse	Sodio salicilato 500 mg - Compresse gastroresistenti	» 50 *
Furosemide 25 mg - Compresse	Solfadiazina 500 mg - Co	, 20
Griseofulvina 125 mg - Compresse 20	0 Solfadimetossina 500 mg - Compresse	, 20
Griseofulvina 250 mg - Compresse 10		. * 10
bo		* 20
- Compresse		. , 20
	Trifluoperazina 2 mg - Compresse rivestite	» 30
- Compresse rivestite	Vitamine del complesso B - Compresse rivestite	» 30
Imipramina cloridrato 25 mg - Compresse rivestite 50		
Isoniazide 100 mg - Compresse	Tiamina cloric	
Isoniazide 200 mg - Compresse	0 Calcio pantotenato 2 mg	
Litio carbonato 300 mg - Compresse 50	Piridossina cloridrato	
Metilprednisolone 4 mg - Compresse	01	
Metilprednisolone 8 mg - Compresse	30000 00000 000000 000000 000000 000000 0000	
Metronidazolo 250 mg - Compresse		
Niridazolo 100 mg - Compresse 20	0 Destrometoriano bromidrato 15 mg/ml	ml 20
Niridazolo 500 mg – Compresse	20	
Nitrofurantoina 50 mg - Compresse		
Nitroglicerina 0,5 mg - Compresse	Gocce auricolari e nasau	
Ossifenbutazone 100 mg - Compresse rivestite 30	0 Argento proteinato 2% p/v · · ·	nal 10
Paracetamolo 500 mg - Compresse	20 Argento proteinato 0,5% p/v	» 10

Confezione	POMATE OFTALMICHE
Fenilefrina cloridrato 0,25% p/v ml Fenilefrina cloridrato 0,3% p/v e idrocortisone acetato 0,5% p/v	10 Bacitracina 500 U.I. e polimixina B solfato 10.000 U.I./g – Unguento g 5 Cloramfenicolo 1% p/p – Unguento
Polveri	Idrocortisone acetato 1% p/p e neomicina solfato 0,5% p/p - Unguento . » 5
Clorfenotano 10% Polvere aspersoria	giallo 2% p/p -
Pomate	Neomicina solfato 0,5% p/p - Unguento
Alluminio, acetato 4% p/p - Crema s	30
Amido glicerolato (amido 10% p/p e glicerina 70% p/p)	30 PREPARAZIONI PER USO PARENTERALE
Bacitracina 500 U.I./g e polimixina B solfato 30.000 U.I./g - Unguento »	30 Soluzioni iniettabili
Benzile benzoato 20% p/p — Unguento	100 Acqua per preparazioni iniettabili 2 ml 1
Betametasone dipropionato equivalente a 0,05% p/p di betametasone - Un-	
,05%	Acqua per preparazioni injettabili 10 ml
micina soliato 0,5% p/p - Crema	50 Aminofillina, 240 mg/10 ml
micina solfato (0,5% p/p - Unguento Canfosalicilato 5% p/p) » Canfosalicilica crema (canfora 5% p/p e metile salicilato 5% p/p) »	Ampicillina sodica (polvere per p.i.) equivalente a 250 mg di ampicillina Di- luente 2,5 ml
Idrocortisone acetato 1% p/p - Crema .	Ampicillina sodica (polvere per p.i.) equivale
Idrocortisone acetato 1% p/p - Unguento	(polvere per p,i.) equivalente a 1000 mg
Idrocortisone acetato 1% p/p e neomicina soliato 0,5% p/p - Unguento	Diluente 4 ml
Lidocaina cloridrato 2% p/p - Crema Lidocaina cloridrato 2% p/p - Unouento	30 Benzilpenicillina benzatinica (polvere per p.i.) 600,000 U.I Diluente 2,5 ml %
one acetat	30 Benzilpenicillina benzatinica (polvere per p.i.) 1,200.000 U.I Diluente 4 ml » 1
Lidocaina cloridrato 1,5% p/p e idrocortisone acetato 1% p/p - Unguento	30 Benzilpenicillina potassica (polvere per p.i.) 1.000.000 U.I Diluente 4 ml
Pasta di Lassar (zinco ossido 25% p/p e acido salicilico 2% p/p) Pasta molle di Unna 10% p/p (zinco ossido)	30 Blu di metilene 50 mg/5 ml
Pasta di zinco all'acqua (zinco ossido 25% p/p)	g Sou
Frometazina cioridiato 2% p/p - Crema	Galeio cloruro 500 mg/10 ml
Solfo salicilico unguento (solfo precipitato 16% p/p e acido salicilico 4% p/p) * Zinco ossido unguento 10% p/p	30 Calcio gluconato 500 mg/5 ml 5 Calcio gluconato 1000 mg/10 ml 5

Confezione	ione	Confezione	ione
Cefalotina sodica (polvere per p.i.) equívalente a 1000 mg di cefalotina Di-		Naloxone 0,04 mg/2 ml - Fiale	
		Papaverina cloridrato 30 mg/2 ml · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
Chinina cloridrato 500 mg/2 ml	01	Papaverina cloridrato 50 mg/3 ml	5
Cloramfenicolo succinato sodico (polvere per p.i.) equivalente a 1000 mg di cloramfenicolo Diluente 10 ml		Pentamidina isetionato (polvere p.i.) equivalente a 200 mg di pentamidina.	-
Clossacillina sodica (polvere per p.i.) equivalente a 500 mg di clossacillina. • Di- inente 2 ml	_	Potassio cloruro 1500 mg/10 ml	5
mg/1 ml	2	Procainamide cloridrato 500 mg/5 ml	5
Digitossing 0,25 mg/l ml	5	Scopolamina bromidrato 0,25 mg/l ml	5
Digossina 0,10 mg/1 ml	2	Sodio bicarbonato 840 mg/10 ml	5
Digossina 0,25 mg/1 ml»	7	Sodio citrato 1000 mg e acido citrico 600 mg/10 ml	10
EDTA sale bisodico 0,5 g/5 ml*	7	Sodio cloruro 45 mg/5 ml	-
EDTA sale bisodico 2 g/10 ml »	ĸ	Sodio cloruro 1170 mg/10 ml	-
Efedrina cloridrato 10 mg/l ml»	5	Sodio iposolític 1000 mg/10 ml	5
Efedrina cloridrato 25 mg/l ml»	3	Sodio lattato 2,24 g/10 ml	5
Emetina cloridrato 20 mg/1 ml»	01	Sodio indigotindisolfonato 40 mg/10 ml	5
Ergometrina maleato 0,20 mg/l ml»	2		5
Ergotamina tartrato 0,25 mg/1 ml	5	Sodio stibogiaconato 9,9 g/50 ml equivalente a 3 g/50 ml di Sb	— ч
Eritromicina etilsuccinato equivalente a 100 mg di eritromicina/2 ml »		Strentomicina solfato (nolvere n.i.) equivalente a 1000 mg di strentomicina.	`
Eritromicina lattobionato (polvere per p.i.) equivalente a 500 mg di eritro-		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
		Suramina sodica (polvere per p.i.) 1000 mg/10 ml	_
Fenobarbitale sodico 30 mg/1 ml	5	Tetraciclina cloridrato (polvere per p.i.) equivalente a 250 mg di tetraciclina	-
Fenobarbitale sodico 100 mg/2 ml · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5		-
Fenolsolfonftaleina 6 mg/l ml	5	Liquidi pertusionali, anticoagulanti, tambone, ver dialisi	
Gentamicina solfato equivalente a 40 mg di gentamicina/2 ml	-	Confezione	
Lidocaina cloridrato 50 mg/5 ml	5	Ammonio clonuro 0.89% p/v	
Lidocaina cloridrato 200 mg/10 ml	Ŋ		
Lidocaina cloridrato 50 mg e nor-adrenalina cloridrato 0,05 mg/5 ml \circ	5		
Lidocajna cloridrato 200 mg e nor-adrenalina cloridrato 0,2 mg/10 ml $$ $$ $^{\circ}$	5	Formula A Formula B	
Meperidina cloridrato 100 mg/2 ml $$	2-5	Sodio citrato biidrato g 22,00 g 13,20	
Morfina cloridrato 10 mg/1 ml - Fiale	25	Acido citrico monoidrato g 8,00 g 4,80	
Morfina cloridrato 20 mg/l ml - Fiale	2-5	idrato g 24,50	
80	2-5	q.b. a ml	
Naloxone 0,4 mg/l ml - Fiale *		Volume per 100 ml di sangue ml 15 ml 25	

	Confezione		Confezione
Anticoagulante CPD:		Elettrolitica reidratante I	ml 250-500-1000
Sodio citrato biidrato	. g 26,3	Acido lattico .	. 8 4,66
Acido citrico monoidrato .	3,3	Sodio idrossido	g 2,07
Sodio fosfato monosodico biidrato	\$\frac{1}{2}\text{Q} \text{d}	Sodio cloruro	8 4,00
Glucosio monoidrato	g 25,5	Potassio cloruro	g 2,70
Acqua per p.i.	q.b. a ml 1000	Acqua per p.i.	. q.b a ml 1000
Volume per 100 ml di sangue	ml 14		
		Elettrolitica reidratante II	. ml 250-500-1000
Elettrolitica equilibrata enterica	ml 250-500-1000	Sodio cloruro ,	. g 4,96
Sodio cloruro	8 5,0	Potassio cloruro	. g 1,05
Potassio cloruro	g 0,75	Sodio bicarbonato	4,03
Calcio cloruro biidrato	g 0,35	Acqua per p.i.	q.b. a mi 1000
Magnesio cloruro esaidrato	g 0,31	Elettrolitica reidratante III	· ml 250-500-1000
Sodio acetato triidrato	8 6,4	Sodio cloruro	8 5,0
Acqua per p.i.	q.b. a ml 1000	Potassio cloruro	. g 0,75
		Calcio cloruro biidrato	g 0,35
Elettrolitica equilibrata gastrica	ml 250-500-1000	Magnesio cloruro esaidrato	g 0,31
Sodio cloruro	g 3,7	Sodio acetato triidrato .	4.8 % · · ·
Potassio cloruro	න දැ	Sodio citrato biidrato fino a	g 0,75
Ammonio cloruro	8 3,7	Acqua per p.i.	q.b. a ml 1000
Acqua per p.i.	q.b. a. ml 1000	Glucosio 5% p/v	ml 50-100-250- 500-1000
Elettrolitica equilibrata pediatrica	ml 100–250–500	Glucosio 10% p/v	. ml 50-100-250-500-1000
Sodio acetato triidrato	g 3,2	Glucosio 33% p/v	ml 50-100-250
Potassio cloruro	छ ।,3	Glucosio 50% o'v	m 50-100-250
Magnesio cloruro esaidrato	g 0,31		
Potassio fosfato bibasico	8 0,26	Glucosio con potassio cloruro I	, , ml 250–500–1000
Glucosio monoidrato	8 55,0	Glucosio monoidrato	2 xx · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Acqua per p.i.	q.b. a ml 1000	Acqua per p.1.	q.b. a ml 1000

Confesione Clusterio con notaccio cloruro II	Ringer con plucosio
, bo	09'8 &
rato	
Acqua per p.i	Calcio cloruro biidrato 8 0,335
	Glucosio monoidrato 8 55.0
Glucosio con sodio cloruro I ml 250-500-1000	Acqua per p.i q.b. a ml 1000
Sodio cloruro g 1,8	
Glucosio monoidrato g 47,0	
Acqua per p.i q.b. a ml 1000	
	Potassio cloruro g 0,30
Glucosio con sodio cloruro II ml 250-500-1000	Calcio cloruro biidrato 8 0,20
Sodio cloruro	Sodio acetato triidrato g 4,00
Glucosio monoidrato 8 55,0	Acqua per p.i q.b. a ml 1000
Acqua per p.i q.b. a ml 1000	Ringer acetato con glucosio ml 250-500-1000
Levulosio 5% p/v ml 250-500-1000	Sodio cloruro g 6,00
	Potassio cloruro g 0,30
Tevaliosio 10% p/v · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Calcio cloruro biidrato g 0,20
Levulosio 20% p/v ml 250-500-1000	Sodio acetato triidrato
Mannitolo 5% p/v ml 100-250-500	Glucosio monoidrato g 55,00
Mannitolo 10% p/v ml 100-250-500	Acqua per p.i q.b. a m. 1000
Mannitolo 18% p/v ml 100-250-500	Ringer lattato
	Acido lattico g 2,60
Ringer ml 250-500-1000	Sodio idrossido g 1,17
Sodio cloruro g 8,60	Sodio cloruro 8 6,00
Potassio cloruro g 0,30	Potassio cloruro
Calcio cloruro biidrato g 0,335	Calcio cloruro biidrato . g 0,27
Acqua per p.i. q.b. a ml 1000	Acqua per p.i.

Confezione	Confezione
Ringer lattato con glucosio ml 250-500-1000	Magnesio cloruro esaidrato g 0,15
Acido lattico g 2,60	Sodio acetato triidrato g 5,37
Sodio idrossido g 1,17	Glucosio monoidrato (o fruttosio) g 16,5 (15,0)
Sodio cloruro	Acqua per p.i
Potassio cloruro g 0,40	
Calcio cloruro biidrato g 0,27	Soluzione per dialisi peritoneale con glucosio 4,5% ml 1000-2000-
Glucosio monoidrato g 55,00	Sodio cloruro
Acqua per p.i q.b. a ml 1000	Calcio cloruro biidrato 8 0,29
Sodio bicarbonato 1,4% p/v ml 100-25C-500	ato g
Sodio bicarbonato 8.4%, n/v	Source acetato tributato 8 3,27
Sodio cloruro 0,9% p/v ml 50-100-250-	Acqua per p.i q.b. a mi 1000
Sodio clóruro 3% p/v ml 50-100-250-	Soluzione per dialisi peritoneale con glucosio 7% · · · · · ml 1000-2000- 5000-10000
Sodio cloruro 5% p/v ml 50-100-250-	Sodio cloruro
	Ca.cio cloruro biidrato g 0,29
Sobio lattato 1,87% p/v ml 250-500-1000	Magnesio cloruro esaidrato g 0,15
Acido lattico g 15,01	Sodio acetato triidrato 5,37
Sodio idrossido g 6,67	Glucosio monoidrato g 77,0 (70,0)
Acqua per p.i q.b. a ml 1000	Acqua per p.i q.b. a ml 1000
Sodio lattato 11,2% p/v ml 250-500-1000	Soluzione per dialisi peritoneale con glucosio 1,5% e potassio . ml 1000-2000-5000-
Acido lattico g 90,10	Sodio cloruro g 5,58
Sodio idrossido g 40,20	Calcio cloruro biidrato g 0,29
Acqua per p.i q.b. a ml 1000	Magnesio cloruro esaidrato g 0,15
	Sodio acetato triidrato
Soluzione per dialisi peritoneale con glucosio 1,5% p/v ml 1000-2000-	Glucosio monoidrato (o fruttosio) g 16,5 (15,0)
Sodio cloruro	Potassio cloruro
Calcio cloruro biidrato g 0,29	Acqua per p.i q.b. a mi 1000

Confezione	Confezione
Tampone fosfato pH 6,8	Eritromicina etilsuccinato - Equivalente a 2,5% p/v di eritromicina - Sci-
Sodio fosfato bibasico 12 H ₂ O g 11,9	
Sodio fostato monosodico biidrato	Fenobarbitale sodico 0,55% p/v - Elisir · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
0 b	Ipecacuana estratto fluido 7% p/v - Sciroppo
de anidride carbonica	Isoniazide 1% p/v - Sciroppo
•	Metadone cloridrato 0,1% p/v - Sciroppo:
Tampone fosfato pH 7,0	Un flaconcino monodose (5 mg)
Sodio fosfato bibasico 12 H ₂ O g 14,3	flaconcino monodose (20 mg) · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Sodio fosfato monosodico biidrato g 4,2	Nitrofurantoina 0,5% p/v - Sciroppo
Sodio cloruro g 4,6	Paracetamolo 2,5% p/v - Elisir
Acqua esente da anidride carbonica q.b. a ml 1000	Penicillina V potassica 2,5% p/v - Sciroppo
	Poligala estratto fluido 2,5% p/v e narceina 0,05% p/v - Sciroppo 150
Tampone fosfato pH 8,0 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Solfametopirazina 5% p/v - Sciroppo
Sodio fosfato bibasico 12 H ₂ O g 22,7	
Sodio fosfato monosodico biidrato g 0,5	SOLUZIONI
Sodio cloruro g 4,2	Acido salicilico 1% p/v in alcool a 70° · · · · · · · · · · · ml 20-100
Acqua esente da anidride carbonica q.b. a ml 1000	ta 1% p/v
	Blu di metilene 1% p/v
Sciroppi Elisir Confezione	Canfora soluzione alcoolica 10% p/v · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Acido nalidissico 6% p/v - Sciroppo ml 150	Cetrimide soluzione concentrata 40% p/v
Amossicillina triidrato – Equivalente a 2,5% p/v di amossicillina – Sciroppo » 100	Cristal violetto 1% p/v 30
Cascara elisir (estratto acquoso 1:1) 150	Fucsina fenicata 0,3% p/v 30
Cefalessina 5% p/v - Sciroppo	Iodio soluzione glicerica (glicerina - Soluzione alcoolica di iodio 1:1) g 20
Cloramíenicolo palmitato - Equivalente a 2,5% p/v di cloramíenicolo -	potassio ioduro 5% p/v) ml
	Iodio soluzione alcoolica II (iodio 2% p/v e potassio ioduro 2,5% p/v) . • 10
* • • oddonoe •	Mercurocromo 2% p/v 30
Sciroppo	Fotassio cloruro 10% p/v 150
bo	Salolo 3% p/v mentolo 1% p/v soluzione alcoolica – Colluttorio 50
Difenidramina cloridrato 0,25% p/v - Sciroppo	Zinco-cuprica soluzione (acqua di Dalibour forte – Zinco solfato 3,5% p/v e rame solfato 1% p/v)

Suppositori e succedanei				
			Confe	zione
Acido lattico 500 mg - Ovuli		•	n.	6
Aminofillina 100 mg - Supposte))	10
Aminofillina 350 mg - Supposte			*	10
Fenobarbitale 20 mg - Supposte	•	•	'n	10
Fenobarbitale 85 mg Supposte	v.•	٠. •	»	10
Fosfato sodico acido - Clisma (fosfato monosodico monoidra Fosfato bisodico eptaidrato 6% p/v - Adulti 120 ml, l			»	1
Glicerolo 2,25 g/3 ml - Microclismi	,	• 5	*)	6
Glicerolo 750 mg - Supposte			3 >	6
Glicerolo 1500 mg Supposte			»	6
Glicerolo 2500 mg - Supposte	•		»	6
Metronidazolo 500 mg Compresse vaginali			*	10
Nitrofurazone 50 mg - Compresse vaginali .	•		»	10
Propifenazone 50 mg - Supposte			»	10
Propifenazone 150 mg - Supposte			»	10
Propifenazone 350 mg - Supposte	•		'n	10
Tetracaina cloridrato 15 mg - Supposte))	6

(4027)

ERNESTO LUPO, direttore

DINO EGIDIO MARTINA, redattore

(2651117/3) Roma Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.